

PAKENDI INFOLEHT
Naatriumkloriid, 7,2 % infusioonilahus

Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba ning seda võib kasutada üksnes veterinaararsti soovitusel.

1. TOIMEAINE SISALDUS

1 ml sisaldab:

Toimeaine:

Naatriumkloriid 72 mg

Elektrolüütide kontsentratsioonid:

Naatrium 1232 mmol/l

Kloriid 1232 mmol/l

2. LOOMALIIGID

Veis, hobune, koer.

3. NÄIDUSTUSED

Hüповoleemia korrigeerimine, eriti hemorraagilise, traumaatilise, septilise või endotokseemilise šoki korral.

4. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada loomadel, kellel esineb:

- ekstratsellulaarne hüperhüdratsioon (peamine tunnus ödeem);
- neerupuudulikkus;
- tugev elektrolüütide tasakaalu häirumine;
- kontrollimatu verejooks;
- kopsuturse;
- kongestiivne südamepuudulikkus;
- süsteemne arteriaalne hüpertensioon;
- intsatselluraalne dehüdreerumine (peamine tunnus janu).

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik millise abiaine suhtes.

5. ERIHOIATUSED

Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Üleliigne kloriidi manustamine võib avaldada hapestavat toimet organismi enda bikarbonaatse puhversüsteemi tõttu. Seetõttu tuleb nende kliiniliste juhtumite korral, millega kaasnevad atsidoos ja hüperkloreemia, veterinaarravimit manustada ettevaatusega.

Naatriumkloriidi manustamine võib olemasolevat hüpokaleemiat raskendada.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Manustada ettevaatusega loomadele, kes on läbinud pikaajalise ravi (mineralo)kortikosteroididega.

Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid)

Hüpertoonilise naatriumkloriidi üleannustamine võib põhjustada ekstratsellulaarset hüperhüdratsiooni. Hüperhüdratsiooni tunnuseks on agitatsioon ja hüpersalivatsioon – sellisel juhul tuleb infusiooniirust vähendada või infusioon peatada.

Piisava diureesi tagamiseks ning südameveresoonekonna-, kopsu- ja ajuturse vältimiseks peab loom olema pideva järelevalve all.

Natreemiat ja süsteemset vererõhku saab kontrolli all hoida. Üleannustamine võib põhjustada hüpernatreemiat. Hüpernatreemia esinemisel tuleb seda aeglaselt korrigeerida, võimalusel anda loomale juua või manustada 0,9% naatriumkloriidi intravenoosselt. Kergema hüpernatreemia korral kasutada madala naatriumkloriidi sisaldusega intravenoosset isotoonset elektrolüütilahust.

Kui lahust manustatakse ainult suurtes annustes võivad kloriidioonid bikarbonaatioonide üle domineerida ja atsidoosi põhjustada: seerumi osmolaarsuse tõus üle 350 mOsm/l kohta võib põhjustada aju funktsioonihäiret või koomat.

Kokkusobimatus

Kokkusobimatusele viitab lahuse värvimuutus või lahustumatute osakeste või kristallide teke. Mitte kasutada kandjalahusena.

6. KÕRVALTOIMED

Liigne naatrium võib põhjustada hüpokaleemiat, mida võib süvendada ka pidev kaaliumi kadu ning hüperkloreemia.

Ebaõige naatriumi manustamine dehüdreerunud loomale või suurendada olemasolevat ekstratsellulaarset hüpertensiooni, süvendada eksisteerivaid seisundeid ning olla surmav.

Kiire infusioon võib põhjustada turseid, peamiselt kopsuturset kaasuva südame- või neerupuudulikkuse korral. Süsteemne arteriaalne hüpotensioon, arütmia, hemolüüs, hemoglobiinuuria, bronhokonstriksioon ja hüperventilatsioon võivad samuti kaasneda kiire manustamise korral.

Väikestesse perifeersetesse veenidesse manustamine võib olla valulik. Hüpertoonilise naatriumkloriidi manustamine võib põhjustada diureesi ja hüpertoonilise uriini teket.

Arvestada tuleb tromboosiriskiga.

Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas infolehes mainitud, või arvate, et ravim ei toimi, teavitage palun sellest www.ravimiamet.ee kaudu.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist.

7. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA –MEETOD

Ainult intravenoosselt

Enne manustamist kontrollida lahuse läbipaistvust ning seda, et pakend oleks terve. Ravi ajal järgida aseptilise manustamise printsiipe.

Soovitatud annus on 4-5 ml/kg kehamassi kohta ühekordse infusioonina. Annust tuleb kohandada individuaalselt looma kliinilist seisundit arvesse võttes ja jälgides dehüdreerumise ning elektrolüütide taset.

Infusiooni manustamiskiirus tuleb valida igale loomale individuaalselt ja mitte ületada maksimaalset kiirust 1 ml/kg kohta minutis (hüpotensiooni risk suureneb).

Kordusravi eelselt tuleb üle kontrollida seerumi naatriumi sisaldus ning happe-aluse tasakaal.

Ravi jooksul tuleb loomad hoida pideva järelevalve all, et märgata nende kliinilise seisundi muutusi.

Ravi ajal tuleb tagada ligipääs joogiveele.

8. KEELUAJAD

Lemmikloomad

Ei rakendata.

Toiduloomad

Vastavalt pakendil märgitud liikide keeluaajale.

Kui ravimi pakendile ei ole märgitud keeluaega sellele loomaliigile, kellel ravimit kasutada soovitakse, siis tuleb keeluajad loomsetele saadustele määrata Euroopa Parlamendi ja Nõukogu määruse (EL) 2019/6 artikli 115 järgi:

Lindude ning imetajate liha ja söödavad koed:

- ravimi omaduste kokkuvõttes esitatud lihale ja söödavatele kudedele mõeldud keeluaegadest pikim, korrutatuna koefitsiendiga 1,5 (ümardada üles lähima täispäevade arvuni)
- 28 päeva kui ravim pole ette nähtud toiduloomadel kasutamiseks
- 1 päev kui ravimi keeluaeg on 0

Piim:

- ravimi omaduste kokkuvõttes esitatud piimale mõeldud keeluaegadest pikim, korrutatuna koefitsiendiga 1,5 (ümardada üles lähima täispäevade arvuni)
- 7 päeva kui ravim pole ette nähtud kasutamiseks loomadel, kelle piim on mõeldud inimtoiduks
- 1 päev kui ravimi keeluaeg on 0

9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Säilitamistingimusi vaata pakendilt.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale - vaata pakendilt.

10. ERINÕUDED RAVIMPREPARAADI HÄVITAMISEKS

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

11. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

Juuni 2022

12. LISAINFO

Müügiloata ravim